This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

10/50600

PCT/CH 02/00725

> REC'D 1 4 JAN 2003 WIPO

PCT

SCHWEIZERISCHE EIDGENOSSENSCHAFT **CONFÉDÉRATION SUISSE CONFEDERAZIONE SVIZZERA**

Bescheinigung

Die beiliegenden Akten stimmen mit den ursprünglichen technischen Unterlagen des auf der nächsten Seite bezeichneten Patentgesuches für die Schweiz und Liechtenstein überein. Die Schweiz und das Fürstentum Liechtenstein bilden ein einheitliches Schutzgebiet. Der Schutz kann deshalb nur für beide Länder gemeinsam beantragt werden.

Attestation

Les documents ci-joints sont conformes aux pièces techniques originales de la demande de brevet pour la Suisse et le Liechtenstein spécifiée à la page suivante. La Suisse et la Principauté de Liechtenstein constituent un territoire unitaire de protection. La protection ne peut donc être revendiquée que pour l'ensemble des deux Etats.

Attestazione

I documenti allegati sono conformi agli atti tecnici originali della domanda di brevetto per la Svizzera e il Liechtenstein specificata nella pagina seguente. La Svizzera e il Principato di Liechtenstein formano un unico territtorio di protezione. La protezione può dunque essere rivendicata solamente per l'insieme dei due Stati.

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

Bern,

Eidgenössisches Institut für Geistiges Eigentum Institut Fédéral de la Propriété Intellectuelle Istituto Federale della Proprietà Intellettuale

Patentverfahren Administration des brevets Amministrazione dei brevetti

BEST AVAILABLE COPY

E DOLLECE TURENCE

Patentgesuch Nr. 2001 2381/01

HINTERLEGUNGSBESCHEINIGUNG (Art. 46 Abs. 5 PatV)

Das Eidgenössische Institut für Geistiges Eigentum bescheinigt den Eingang des unten näher bezeichneten schweizerischen Patentgesuches.

Titel:

Pyrrolidon-carboxamide.

Patentbewerber: Axovan Ltd. Gewerbestrasse 16 4123 Allschwil

Vertreter:

Braun & Partner Patent-, Marken-, Rechtsanwälte Reussstrasse 22 CH-4054 Basel

Anmeldedatum: 31.12.2001

Voraussichtliche Klassen: A61K, A61P, C07D

Unveränderliches Exemplar
Exemple im immedia

P898CH

AXOVAN LTD.



Pyrrolidon-carboxamide

Die vorliegende Erfindung betrifft Pyrrolidoncarboxamid Derivate.

- 1 -

Insbesondere betrifft die Erfindung Pyrrolidoncarboxamide der Formel

$$O = \bigvee_{\substack{N \\ R_1}}^{R_2} \bigvee_{\substack{N \\ R_1}}^{R_2}$$

10

20

35

5

worin

R¹ Aryl, Aralkyl, Heteroaryl, Heteroaralkyl, Heterocyclyl, Heterocyclylalkyl oder Cycloalkyl; und

I

15 R² Aryl, Aralkyl, Alkyl, Cycloalkyl, Heteroaryl, Heterocyclyl, Heteroaralkyl oder Heterocyclylalkyl bedeuten;

pharmazeutisch verwendbare Säureadditionssalze von basischen Verbindungen der Formel I, pharmazeutisch verwendbare Salze von sauren Verbindungen der Formel I mit Basen, pharmazeutisch verwendbare Ester von Hydroxy- oder Carboxygruppen enthaltenden Verbindungen der Formel I sowie Hydrate oder Solvate davon.

Da die Pyrrolidoncarboxamide der Formel I zumindest ein 25 asymmetrisches C-Atom enthalten, können sie als optisch reine Enantiomere, als Mischungen von Enantiomeren, wie zum Beispiel Racemate, oder gegebenenfalls als optisch reine als Mischungen von Diastereomeren, als Diastereomere, Mischungen von als oder Racemate diastereomere 30 diastereomeren Racematen vorliegen.

WO 01/07409 A1 betrifft Carbazol-Derivate, deren allgemeine Formel mit der obigen Formel I teilweise überlappt, beschreibt aber keine einzige unter die obige Formel I fallende Verbindung spezifisch und enthält auch keine

hinreichend konkreten allgemeinen Hinweise in Richtung auf Verbindungen der obigen Formel I.

Die obigen Stoffe sind neu und zeichnen sich durch wertvolle pharmakodynamische Eigenschaften aus. Sie hemmen die Interaktion des Neuropeptids Y (NPY) mit einem der Neuropeptid-Rezeptor-Subtypen (NPY-Y5) und eignen sich insbesondere für die Vorbeugung und Behandlung von Arthritis, Diabetes und speziell von Essstörungen und Obesitas.

5

10

30

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind die obigen Stoffe als solche und als therapeutische Wirkstoffe; Verfahren und Zwischenprodukte zu deren Herstellung;
15 Arzneimittel, enthaltend einen der obigen Stoffe; und die Verwendung der obigen Stoffe zur Vorbeugung und Behandlung von Arthritis, Diabetes und speziell von Essstörungen und Obesitas bzw. zur Herstellung entsprechender Arzneimittel.

In der vorliegenden Beschreibung bezeichnet der Begriff

"Alkyl", alleine oder in Kombination, einen verzweigten
oder unverzweigten gesättigten Kohlenwasserstoffrest mit 1
bis 8 Kohlenstoffatomen, bevorzugt mit 1 bis 6
Kohlenstoffatomen und speziell bevorzugt mit 1 bis 4

Kohlenstoffatomen. Beispiele für solche Reste sind Methyl,
Ethyl, n-Propyl, Isopropyl, n-Butyl Isobutyl, sek.-Butyl,
tert-Butyl, die isomeren Pentyle, die isomeren Hexyle und
die isomeren Octyle; bevorzugt sind Methyl, Ethyl, nPropyl, Isopropyl, n-Butyl, Isobutyl u. dgl.

Der Begriff ``Cycloalkyl``, alleine oder in Kombination, cyclischen gesättigten bezeichnet einen Kohlenwasserstoffrest mit 3-8 Kohlenstoffatomen, bevorzugt mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen, welcher substituiert sein kann, z.B. durch Alkylgruppen, wie Methyl, und welcher 35 einen ankondensierten Benzolring aufweisen kann. Beispiele substituierte gegebenenfalls durch Alkyl Cyclopropyl, Methylcyclopropyl, sind Cycloalkylgruppen

Mehtylcyclobutyl, Cyclobutyl, Dimethylcyclopropyl, Cyclohexyl, Methylcyclopentyl, Cyclopentyl, Cycloheptyl, und Dimethylcyclohexyl, Methylcyclohexyl, für Cycloalkylreste mit Beispiele Cyclooctyl; ankondensierten Benzolring sind 1-Indanyl, 2-Indanyl u. dql.

Der Begriff "Hydroxyalkyl", alleine oder in Kombination, bezeichnet eine Alkylgruppe, wie oben beschrieben, wobei eines oder zwei H Atome, bevorzugt ein H-Atom, durch eine Hydroxygruppe ersetzt ist. Beispiel sind Hydroxymethyl, Hydroxypropyl u. dgl.

Der Begriff `Alkoxy`, alleine oder in Kombination,
15 bezeichnet einen über eine Sauerstoffbrücke verknüpften
Alkylrest, wie oben beschrieben. Beispiele sind Methoxy,
Ethoxy u. dgl.

``Aryl``, alleine in Kombination, oder Der bezeichnet eine Phenyl- oder Naphthylgruppe oder auch eine 20 Fluoren- oder Fluorenongruppe, bevorzugt eine Phenylgruppe, welche bis zu vier, bevorzugt einen bis drei und speziell bevorzugt einen oder zwei Substituenten tragen kann. Beispiele solcher Substituenten sind Alkyl, Hydroxyalkyl, Alkoxy, Alkoxyalkyl, Nitro, Fluoro, Bromo, Chloro, Hydroxy, 25 Dialkylamino, N-Alkyl-N-hydroxyalkylamino, Heteroarylamino, Aryloxy, Arylamino, N-Alkyl-N-heteroarylamino, bevorzugte Speziell Alkanoyl. und Alkoxycarbonyl Substituenten sind Alkyl und Alkoxy. Beispiele von solchen Arylgruppen sind Phenyl, Methylphenyl, Dimethylphenyl, 30 Methoxyphenyl, Isopropylphenyl, Ethylphenyl, Dimethylaminophenyl, Methoxymethylphenyl, 4,6-Dimethyl-2-pyrimidinylaminophenyl, Phenylaminophenyl, N-Ethyl-N-(4,6oder N-Methyl-Dimethylpyrimidinyl)aminophenyl, 9H-Fluoren-2-yl, 9-Oxo-9H-35 fluoren-2-yl u. dgl.

Der Begriff "Aralkyl", alleine oder in Kombination, bezeichnet eine Alkyl- oder Cycloalkylgruppe, wie oben beschrieben, in welcher mindestens ein H-Atom durch eine Arylgruppe, wie oben beschrieben, ersetzt ist, insbesondere durch eine Phenyl- oder Naphthylgruppe, welche einen oder mehrere Substituenten tragen kann, wie Alkyl- oder Alkoxygruppen. Beispiele solcher Aralkylreste sind Benzyl, ... Phenethyl, 2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl u. dgl.

Der Begriff "Heteroaryl", alleine oder in Kombination, 10 bezeichnet ein aromatisches mono- bi- oder tricyclisches heterocyclisches Ringsystem mit 5 bis 10, bevorzugt 5 bis 6, Ringgliedern, welches ein bis vier, bevorzugt ein bis zwei, Heteroatome enthält, welche voneinander unabhängig aus Stickstoff, Sauerstoff und Schwefel ausgewählt sind. 15 Heteroarylgruppen sind solcher Beispiele Pyrimidinyl, Thiazolyl, Thiophenyl, Furanyl, Tetrazolyl, dgI. Solche Heteroarylgruppen Carbazolyl u. substituiert sein, zweckmässigerweise mono, di oder trisubstituiert, wobei als Substituenten in erster Linie 20 Alkyl-, Alkoxy-, Amino- oder Arylgruppen in Frage kommen. 2-Thienyl, 4,6-Dimethyl-2sind 2-Pyridyl, Beispiele pyrimidinyl, 3-Methoxybenzofuran-2-yl, 9-Ethylcarbazol-3-yl u. dql.

25

30

5

Der Begriff 'Heteroarylalkyl', allein oder in Kombination, bezeichnet eine Alkyl- oder Cycloalkylgruppe, wie oben beschrieben, in welcher mindestens ein H-Atom durch eine Heteroarylgruppe, wie oben beschrieben, ersetzt ist. Beispiele sind 2-(2-Pyridyl)ethyl, 2-(2-Thienyl)ethyl u. dgl.

Der Begriff "Heterocyclyl", allein oder in Kombination, bezeichnet ein gesättigtes oder partiell gesättigtes mono35 oder bicyclisches heterocyclisches Ringsystem mit 5 bis 10, bevorzugt 5 bis 6, Ringgliedern, welches ein bis vier, bevorzugt ein bis zwei, Heteroatome enthält, welche voneinander unabhängig aus Stickstoff, Sauerstoff und



Schwefel ausgewählt sind, wobei dieses Ringsystem über ein Ring-Kohlenstoffatom oder über ein Ring-Stickstoffatom verknüpft sein kann. Beispiele sind Morpholino, Piperidino, Pyrrolidino und N-Methylpyrrolidin-2-yl.

5

10

"Heterocyclylalkyl", allein in oder Begriff Kombination, bezeichnet eine Alkyl- oder Cycloalkylgruppe, wie oben beschrieben, in welcher mindestens ein H-Atom oben beschrieben, durch eine Heterocyclylgruppe, wie 2-Morpholinoethyl, sind Beispiele ist. ersetzt Pyrrolidinoethyl, 2-(N-Methylpyrrolidin-2-yl)ethyl und 2-Piperidinoethyl.

Der Begriff "pharmazeutisch verwendbare Salze" bezieht sich auf solche Salze, welche die biologische Wirkung und 15 Eigenschaften der freien Basen oder freien Säuren nicht mindern und welche nicht biologisch oder anderweitig unerwünscht sind. Die Salze werden aus den freien Basen Salzsäure, wie Säuren, anorganischer mittels Salpetersäure, Schwefelsäure, Bromwasserstoffsäure, 20 Phosphorsäure u. dgl., bevorzugt Salzsäure, oder mittels Propionsäure, Essigsäure, wie Säuren, organischer Oxalsäure, Maleinsäure, Brenztraubensäure, Glycolsäure, Salicylsäure, Weinsäure, Bernsteinsäure, Malonsäure, Citronensäure, Benzoesäure, Mandelsäure, Methansulfonsäure, 25 p-Toluolsulfonsäure u. dgl. gebildet. Die freien Säuren können mit anorganischen Basen oder mit organischen Basen Bevorzugte Salze mit anorganischen Basen Salze bilden. Kalium-, Natrium-, ausschliesslich, nicht aber sind. Ammonium-, Calcium-, Magnesiumsalze Lithium-, 30 Bevorzugte Salze mit organischen Basen sind, aber nicht sekundären primären, Salze mit ausschliesslich, substituierten Aminen, einschliesslich tertiären Aminen, alle natürlich vorkommenden substituierten Amine, Cyclische Amine und basische Ionenaustauschharze, wie Isopropylamin, 35 Tripropylamin, Trimethylamin, Diethylamin, Triethylamin, Ethanolamin, Lysin, Arginin, N-Ethylpiperidin, Piperidin,

Polyamin-Harze u. dgl. Verbindungen der Formel I können auch als Zwitterion vorliegen.

Die Erfindung umfasst auch pharmazeutisch geeignete Ester von Hydroxy- oder Carboxygruppen enthaltenden Verbindungen der Formel I. "Pharmazeutisch geeignete Ester" bedeutet Verbindungen der Formel I entsprechende in dass funktionelle Gruppen so zu Estergruppen derivatisiert sind, in wieder ihre aktive Form in vivo sie dass zurücktransformiert werden. Einerseits können COOH-Gruppen verestert sein. Beispiele geeigneter derartiger Ester sind die Alkyl- und Aralkylester. Bevorzugte derartige Ester sind die Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Butyl- und Benzylester (R/S)-1-[(Isopropoxycarbonyl)oxy]ethylester. die sowie Besonders bevorzugt sind die Ethylester und die isomeren 15 Butylester. Anderseits können OH-Gruppen verestert sein. solcher Verbindungen enthalten physiologisch Beispiele metabolisch labile akzeptable und Estergruppen, Methylthiomethylester-, Methoxymethylester-, Pivaloyloxymethylester- und ähnliche Estergruppen. 20

In Formel I bedeutet R1 vorzugsweise Aryl, Heteroarylalkyl, Cycloalkyl, und \mathbb{R}^2 bedeutet Heterocyclylalkyl oder vorzugsweise Aryl, Heteroaryl oder Aralkyl.

25

30

5

10

Besonders bevorzugte Bedeutungsmöglichkeiten für R¹ sind Phenyl, 4-Tolyl, 2,5-Dimethylphenyl, 2-Isopropylphenyl, 3-Methoxyphenyl, 2-Methyl-5-methoxyphenyl, 3-Nitrophenyl, 2-Naphthyl, Benzyl, 2-Phenylethyl, 2-(2-Pyridyl)ethyl, 2-(2-Thienyl)ethyl, 2-Indanyl und 2-Morpholinoethyl.

Besonders bevorzugte Bedeutungsmöglichkeiten für R2 sind 4-Tolyl, 4-Ethylphenyl, 4-Isopropylphenyl, 4-n-Propylphenyl, 4-n-Butylphenyl, 4-Phenylphenyl, 4-Methoxyphenyl, Phenoxyphenyl, 4-Dimethylaminophenyl, 4-Diethylaminophenyl, 4-[N-Ethyl-N-(2-hydoxyethyl)amino] 4-Phenylaminophenyl, 4-(N-Ethyl-N-isopropylamino) phenyl, Dimethyl-2-pyrimidinyl) aminophenyl, 4 - [N-Ethyl-N-(4,6-



dimethyl-2-pyrimidinyl)amino]phenyl, 4-[N-Methyl-N-(4,6-dimethyl-2-pyrimidinyl)amino]phenyl, 4-Ethoxycarbonyl-phenyl, 4-Acetylphenyl, 2-Naphthyl, 9H-Fluoren-2-yl, 9-Oxo-9H-fluoren-2-yl, 3-Hydroxybenzofuran-2-yl, 9-Ethylcarbazol-3-yl und 2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl.

Repräsentative Beispiele bevorzugter Verbindungen der Formel I sind:

- 5-Oxo-1-(2-pyridin-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-10 rac. carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid; 1-(2-Hydroxy-2-phenyl-ethyl)-5-oxo-pyrrolidin-3carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid; 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3rac. carbonsäure-(4-diethylamino-phenyl)-amid; 15 5-0xo-1-(2-thiophen-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3rac. carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid; 1-(4-Chlor-benzyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid; 5-0xo-1-thiophen-2-ylmethyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-20 (9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid; 1-Furan-2-ylmethyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid; rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, 25 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid; 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3carbonsäure-[4-(ethyl-isopropyl-amino)-phenyl]-amid; 5-Oxo-1-phenethyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-30 9H-carbazol-3-yl)-amid; $[(4-\{[1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3$ carbonyl]-amino}-phenyl)-phenyl-amino]-essigsäureethylester;
 - rac. 1-Cycloheptyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
 rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-butylamino-phenyl)-amid;

```
1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsaure-(4-propylamino-phenyl)-amid;
              1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    carbonsaure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-
5
    phenyl } - amid;
                    1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsäure-{4-[ethyl-(2-hydroxy-ethyl)-amino]-phenyl}-
    amid;
    rac.
                    1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
10
    carbonsaure-[4-(ethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
           1-(3-Methoxy-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
    (9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
          1-(2-Chlor-benzyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-
    ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
15
    rac.
                    1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-
    amid;
                    1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsaure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-
20
    amino] -phenyl } -amid;
           5-Oxo-1-phenyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-
    carbazol-3-yl)-amid;
             5-0xo-1-p-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsaure-{4-[(4,6-
    dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid;
25
                    1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsäure-[4-(isopropyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
    rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
    [4-(ethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
    rac.
                   5-0xo-1-(2-pyridin-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-
30
    carbonsaure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-
    phenyl}-amid;
    rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
    [4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid;
              1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
35
    carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-
    amid;
                    1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsaure-[4-(methyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
```



```
rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
   [4-(methyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
   rac. 1-(4-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
   (9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
         1-(3-Fluor-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-
5
   ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
                    1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-...
   carbonsäure-(4-phenylamino-phenyl)-amid;
           1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-
   dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid;
10
              1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    carbonsäure-[4-(ethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
    rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
    {4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-
15
    amid;
           1-Benzyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsaure-(9-ethyl-9H-
    carbazol-3-yl)-amid;
              5-0xo-1-p-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-
    dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid;
          1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-
20
    9H-carbazol-3-yl)-amid;
               1-(2-Hydroxy-2-phenyl-ethyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    carbonsaure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-
    phenyl}-amid;
                     1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
25
    rac.
    carbonsäure-biphenyl-4-ylamid;
              1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    carbonsäure-[4-(cyclopropylmethyl-phenyl-amino)-phenyl]-
    amid;
    rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
30
     [4-(isopropyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
     rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
     (4-phenylamino-phenyl) -amid;
               1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
     carbonsaure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-
 35
     amino]-phenyl}-amid;
```



1-(3-Methoxy-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3rac. carbonsaure-(4-isopropyl-phenyl)-amid; 5-Oxo-1-m-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsaure-{4-[(4,6dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid; 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3carbonsäure-[4-(cyclopropylmethyl-phenyl-amino)-phenyl]amid; rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}amid; [(4-{[1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidinrac. 3-carbonyl]-amino}-phenyl)-phenyl-amino]-essigsäure-ethyl

5

10

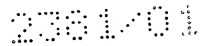
15

20

ester;
rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure[4-(cyclopropylmethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid; und
rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(ethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid.

I können erfindungsgemäss Die Verbindungen der Formel hergestellt werden durch Umsetzung Pyrrolidoncarbonsäure der Formel III (siehe nachstehendes 25 Schema), worin R1 die eingangs erwähnte Bedeutung besitzt, oder einem reaktionsfähigen Derivat davon, mit einem Amin der Formel IV, worin R2 die eingangs erwähnte Bedeutung besitzt, oder einem reaktionsfähigen Derivat Allfällig erhaltene Stereoisomerengemische, wie Racemate, 30 können erwünschtenfalls nach allgemein üblichen Methoden aufgetrennt werden.

Zur Herstellung der entsprechenden Pyrrolidoncarbonsäure der Formel III kann zum Beispiel folgender Weg beschritten 35 werden, wobei die im nachfolgenden Schema angegebenen Substituenten und Indices, soweit nicht anders vermerkt, die eingangs angegebenen Bedeutungen haben; dieser Weg besteht darin, dass man ein Amin der Formel II, wie Anilin



o. dgl., in einem Lösungsmittel, wie Wasser, Dioxan, Ethanol o. dgl. bei erhöhter Temperatur mit Itaconsäure umsetzt (Buzas et al., Chim Ther 7, 398-403, 1972).

5 Schema

15

20

25

30

Die Verbindungen der Formel I können durch Umsetzen einer Pyrrolidoncarbonsäure der Formel III mit einem Amin der Formel IV hergestellt werden. Dazu wird zweckmässigerweise die Pyrrolidoncarbonsäure der Formel III, gegebenenfalls in einem geeigneten Lösungsmittel, wie beispielsweise Toluol, mit einem Halogenierungsmittel, wie beispielsweise SOCl₂ oder POCl₃, in das entsprechende Säurechlorid verwandelt. Dieses reaktive Derivat der Pyrrolidoncarbonsäure der Formel III wird anschliessend mit einem Amin der Formel IV in einem geeigneten Lösungsmittel, wie Methylenchlorid, in Gegenwart einer Base, wie beispielsweise Triethylamin, umgesetzt.

In einer Verfahrensvariante wird die Pyrrolidoncarbonsäure der Formel III mit einem Amin der Formel IV unter Zusatz eines Kupplungsreagens, wie beispielsweise EDC, DCC oder BOP, in einem Lösungsmittel, wie beispielsweise DMF, gegebenenfalls in Gegenwart einer Base, wie beispielsweise Triethylamin, umgesetzt.

Die Pyrrolidoncarbonsäuren der Formel III sind nur teilweise bekannt aber nach an sich bekannten und jedem Fachmann geläufigen Methoden herstellbar, beispielsweise nach der oben erwähnten Methode (Buzas et al., Chim Ther 7, 398-403, 1972); zudem enthalten einige der nachfolgenden Beispiele Angaben betreffend die Herstellung bestimmter Pyrrolidoncarbonsäuren der Formel III.

Die Amine der Formel IV sind ebenfalls teilweise bekannt oder nach an sich bekannten Methoden herstellbar; einige der nachfolgenden Beispiele enthalten auch Angaben betreffend die Herstellung bestimmter Amine der Formel IV.

5

15

20

25

30

35

Soweit die Ausgangsprodukte der Formeln III und IV neu 10 sind, bilden sie ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Wie eingangs erwähnt, sind die Verbindungen der Formel I und ihre pharmazeutisch verwendbaren Salze und Ester neu und besitzen wertvolle pharmakologische Eigenschaften. Insbesondere hemmen sie die Interaktion des Neuropeptid Y (NPY) mit einem der Neuropeptid-Rezeptor-Subtypen (NPY-Y5). ein regulatorisches Aminosäure-Peptid 36 Polypeptid-Familie. NPY ist das meist pankreatischen im zentralen und Neuropeptid peripheren verbreitete Nervensystem und hat prominente und komplexe Effekte auf Nahrungsaufnahme, Angst, Depression, zirkadianen Rhythmus, Sexualfunktion, Reproduktion, Erinnerungsfunktion, Migrane, Blutdruck, zerebrale Schmerz, epiletpische Anfälle, Blutungen, Schock, Schlafstörung, Durchfall u.s.w.

NPY interagiert mit einer heterogenen Population von mindestens fünf NPY-Rezeptorsubtypen, Y1-Y5, welche mittels eines G-Proteins Adenylat-Cyclase aktivieren. Einer der prominentesten Effekte ist die Induktion von Nahrungsaufnahme in Vertebraten. Neuere Untersuchungen mit selektivem Aktivieren und Blockieren der einzelnen NPY-Rezeptoren haben ergeben, dass hauptsächlich der NPY-Y5-Rezeptor für Appetit auslösende Signale verantwortlich ist.

Obesitas ist in der industrialisierten Welt ein bedeutendes und zunehmendes Problem. Obesitas ist assoziiert mit verschiedenen Krankheiten, wie zum Beispiel mit nicht-

II-Diabetes), (Typ Insulin-abhängigem Diabetes Dislipidämie Herzkrankheiten, koronaren Bluthochdruck, Lebenserwartung die beeinflusst und Lebensqualität der betroffenen Population. Aus diesem Grund besteht ein Bedarf an pharmazeutischen Stoffen, die die 5 Essgewohnheiten beeinflussen. Der NPY-Y5-Rezeptor ist ein möglicher Zielort einer entsprechenden pharmakologischen eine durch Rezeptors dieses Hemmung Intervention. niedermolekulare Verbindung ist eine attraktive Möglichkeit einer Vorbeugung bzw. Behandlung obiger Krankheiten. 10

Aufgrund ihrer Eigenschaft, die Interaktion des Neuropeptid Y mit dem Neuropeptid Y5-Rezeptor-Subtyp zu hemmen, eignen sich die Verbindungen der Formel I und deren pharmazeutisch verwendbaren Salze und Ester für die Vorbeugung und Behandlung von Arthritis, Diabetes und speziell von Essstörungen und Obesitas.

Die wertvollen pharmakodynamischen Eigenschaften der 20 erfindungsgemässen neuen Verbindungen lassen sich durch die nachfolgend beschriebenen Methoden nachweisen.

Klonen der mouse NPY-Y5 receptor cDNA's

Die `full-length` cDNA, welche die Maus-NPY-Y5 (mNPY-Y5)
Receptor-Codierung enthält, wurde aus Maushirn cDNA mit
Hilfe von spezifischen `Primern`, welche aufgrund von
publizierten Sequenzen massgeschneidert und unter
Verwendung von Pfu-DNA-Polymerase (Stratagene) amplifiziert
wurden. Das Amplifizierungsprodukt wurde in einem Mammalian

Expressions Vektor pcDNA3 durch Eco RI und XhoI Restriction
Sites subkloniert. Positive Klone wurden sequenziert, ein
Klon, welcher die publizierte Sequenz enthält, wurde für
die Herstellung von stabilen Zell Klonen ausgewählt.

35 Stabile Transfektion

15

Humane embryonische `kidney 293` (HEK293) Zellen wurden mit 10 μg mNPY5 DNA mit Hilfe von Lipofektamine-Reagens (Gibco BRL) nach Angabe des Herstellers transfektiert. 2

Tage nach der Transfektion wurde die Geneticin Selection (1mg/ml) initialisiert, und mehrere stabile Klone wurden isoliert. Einer der Klone wurde für weitere pharmakologische Charakterisierung verwendet.

Radioligand Competition Binding

5

10

15

embryonische Nierenzellen (HEK293), welche rekombinante Maus-NPY-Y5-Rezeptoren (mNPY-Y5) exprimieren, wurden durch dreimaliges Einfrieren/Auftauen hypotonischem Tris Puffer (5mM, pH7.4, 1mM MqCl₂) aufgebrochen, anschliessend homogenisiert und während 15 Minuten bei 72'000 G zentrifugiert. Der Niederschlag wurde zweimal mit Tris Puffer (pH7.4), der 25mM MgCl2, 250 mM Succrose, 0.1 mM Phenylmethylsulfonylfluorid und 0.1 mM 1,10-Phenanthrolin enthielt, gewaschen, im gleichen Puffer resuspendiert und in Aliquots bei -80°C aufbewahrt. Protein wurde gemäss der Methode von Lowry unter Verwendung von Bovine Serum Albumin (BSA) als Standard bestimmt.

Die Kompetitions-Bindungs-Analyse wurde in 250 ul 20 Hepes Puffer (pH7.4, 2.5mM CaCl2, 1mM MgCl2, 1% bovine serum albumin und 0.01% Natriumazid), welcher 5 µg Protein, 100pM 125I-markiertes Peptid YY (PYY) und 10 µl einer DMSO-Lösung mit ansteigenden Mengen unmarkierter Test-Verbindung 25 enthaltenden DMSO Lösung, durchgeführt. Nach einstündiger Inkubation bei 22°C wurde der gebundene vom ungebundenen Ligand durch Filtration über Glasfiberfilter getrennt. Nicht-spezifisches Binding wurde in Gegenwart von ermittelt. unmarkiertem PYY Spezifisches Binding 30 definiert als die Differenz zwischen totalem und nichtspezifischem Binding. IC₅₀ Werte werden definiert diejenige Konzentration des Antagonisten, welche 50% des ¹²⁵I-markierten Neuropeptid Y verdrängt. Diese Konzentration wird durch lineare Regressions Analyse nach logit/log-35 Transformation der Bindungs-Werte ermittelt.

Bevorzugte erfindungsgemässe Verbindungen zeigen in dem oben beschrieben Test IC50 Werte unter 1000nM, besonders



bevorzugte Verbindungen zeigen IC50 Werte unter 100 nM, ganz besonders bevorzugte unter 50 nM.

Die im vorstehend beschriebenen Test unter Verwendung von 5 repräsentativen Verbindungen der Formel I als Testverbindungen erhaltenen Ergebnisse sind in der folgenden Tabelle zusammengestellt.

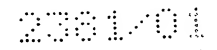
Substanz	NPY5	4
	IC ₅₀	
	[µM]	\dashv
rac. 5-0xo-1-(2-pyridin-2-yl-ethyl)-	0.003	┪
		ł
pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-		
carbazol-3-yl)-amid	0.008	\dashv
rac. 1-(2-Hydroxy-2-phenyl-ethyl)-5-oxo-	0.008	
pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-		
carbazol-3-yl)-amid		Ш
rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-	0.009	
pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-diethylamino-		
phenyl)-amid		
rac. 5-0xo-1-(2-thiophen-2-yl-ethyl)-	0.010	П
pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-		
carbazol-3-yl)-amid		
	0.010	H
rac. 1-(4-Chlor-benzyl)-5-0x0-pyllollam 5		
carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid	0.010	╁
rac. 5-Oxo-1-thiophen-2-ylmethyl-pyrrolidin-	0.010	
3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-		
amid		$oldsymbol{\perp}$
rac. 1-Furan-2-ylmethyl-5-oxo-pyrrolidin-3-	0.010	
carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid		
rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-	0.010	
pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-	1	
carbazol-3-yl)-amid		
(= \tau + \tau = 2 = \text{mothyl - phenyl} = 5-000-	0.010	\dagger
1		
pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-		
carbazol-3-yl)-amid	- 0.010	+
rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-	0.010	
pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(ethyl-		丄



rac. 5-0xo-1-phenethyl-pyrrolidin-3- 0.012 carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid rac. [(4-{[1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo- 0.013 pyrrolidin-3-carbonyl]-amino}-phenyl)-	
rac. [(4-{[1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo- 0.013 pyrrolidin-3-carbonyl]-amino}-phenyl)-	_
pyrrolidin-3-carbonyl]-amino}-phenyl)-	
	- 1
phonyl-aminol coggiogatives otherlast	
phenyl-amino]-essigsäure-ethylester	
rac. 1-Cycloheptyl-5-oxo-pyrrolidin-3- 0.015	1
carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid	
rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo- 0.015	T
pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-butylamino-	
phenyl)-amid	
rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo- 0.015	1
pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-propylamino-	
phenyl) -amid	
rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo- 0.015	十
pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-	
pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid	
rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo- 0.016	+
pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[ethyl-(2-	
hydroxy-ethyl)-amino]-phenyl}-amid	
rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo- 0.017	1
pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(ethyl-phenyl-	
amino)-phenyl]-amid	
rac. 1-(3-Methoxy-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin- 0.020	1
3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-	
amid	
rac. 1-(2-Chlor-benzyl)-5-oxo-pyrrolidin-3- 0.020	十
carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid	
rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo- 0.020	\dagger
pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-	
pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid	
rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo- 0.020	+
pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-	
pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid	
rac. 5-0xo-1-phenyl-pyrrolidin-3- 0.021	1
carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid	
rac. 5-Oxo-1-p-tolyl-pyrrolidin-3- 0.022	1
carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-	



yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid		
- (0 5 pi-other) mhony) - 5-0vo-	0.022	\dashv
pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(isopropyl-		
phenyl-amino)-phenyl]-amid 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-	0.023	\dashv
2001	0.025	
pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(ethyl-phenyl-		
amino) -phenyl] -amid	0.024	\dashv
rac. 5-0xo-1-(2-pyridin-2-yl-ethyl)-	0.024	
pyrrolidin-3-carbonsaure-{4-[(4,6-dimethyl-		
pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid		Ц
rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-	0.025	
pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-		
pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid		
rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-	0.026	
pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-		
pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid		
rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-	0.026	
pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(methyl-phenyl-		
amino)-phenyl]-amid		
rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-	0.020	
pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(methyl-phenyl-		
amino)-phenyl]-amid		
rac. 1-(4-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-	0.030	T
pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-		
carbazol-3-yl)-amid		
(a. The short) F overnyrrolidin-3-	0.030	+
carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid		
- (o F Disabbel phony) - F-ovo-	0.030	+
pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenylamino-		
phenyl) -amid	0.030	+
rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-	0.030	
carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-		
ylamino)-phenyl]-amid	2 222	1
rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-	0.030	
pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(ethyl-phenyl-		
amino)-phenyl]-amid		
rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-	0.031	
pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-		



pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid		
rac. 1-Benzyl-5-oxo-pyrrolidin-3-	0.032	
carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid		
rac. 5-0xo-1-p-tolyl-pyrrolidin-3-	0.032	
carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-		
ylamino)-phenyl]-amid		
rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-	0.032	
carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid		
rac. 1-(2-Hydroxy-2-phenyl-ethyl)-5-oxo-	0.033	
pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-		
pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid		
rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-	0.034	
pyrrolidin-3-carbonsäure-biphenyl-4-ylamid		
rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-	0.034	
pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-		
(cyclopropylmethyl-phenyl-amino)-phenyl]-		
amid		
rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-	0.034	T
pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(isopropyl-		
phenyl-amino)-phenyl]-amid		
rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-	0.041	
pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenylamino-		
phenyl)-amid		
rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-	0.041	T
pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-		l
pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid		
rac. 1-(3-Methoxy-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-	0.044	T
3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-		
yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid		
rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-	0.045	
pyrrolidin-3-carbonsāure-(4-isopropyl-		
phenyl)-amid		l
rac. 5-Oxo-1-m-tolyl-pyrrolidin-3-	0.046	T
carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-		
yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid		
rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-	0.045	T
pyrrolidin-3-carbonsaure-[4-		
(cyclopropylmethyl-phenyl-amino)-phenyl]-		
	L	1



amid		
rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-	0.046	T
pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-		
pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid	•	
rac. [(4-{[1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-	0.046	Π
oxo-pyrrolidin-3-carbonyl]-amino}-phenyl)-		
phenyl-aminol-essigsäure-ethyl ester		
rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-	0.047	Γ
pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-		
(cyclopropylmethyl-phenyl-amino)-phenyl]-		
amid		
rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-	0.049	
carbonsäure-[4-(ethyl-phenyl-amino)-phenyl]-		
amid		

Die erfindungsgemässen Verbindungen können nach allgemein geläufigen und jedem Fachmann Methoden bekannten galenische Darreichungsformen gebracht werden geeignete Solche Darreichungsformen sind beispielsweise Tabletten, Lacktabletten, Dragees, Kapseln, Injektionslösungen usw. galenischer Darreichungsformen Herstellung solcher Exzipientien und Hilfsstoffe sind ebenfalls geeignete allgemein bekannt und jedem Fachmann geläufig. Ausser einer oder mehreren erfindungsgemässen Verbindungen können diese Darreichungsformen auch noch weitere pharmkologisch aktive Verbindungen enthalten.

5

10

15

20

Die Dosierung der erfindungsgemässen Verbindungen bzw. der sie enthaltenden Darreichungsformen ist vom behandelnden jeweiligen Bedürfnissen des Patienten den nach anzupassen. Im Allgemeinen dürfte eine Tagesdosis von 0.1-0.5-5 mg einer erfindungsgemässen bevorzugt Verbindung pro kg Körpergewicht des Patienten angebracht sein.

Die nachfolgenden Beispiele sollen die Erfindung näher erläutern, ihren Umfang jedoch in keiner Weise einschränken.



Beispiel 1 (R1 ist Phenyl)

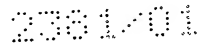
20.5 (0.1 mmol) rac. 5-0xo-1-phenyl-pyrrolidin-3carbonsaure (Buzas et al., Chim Ther 7, 398-403, 1972), 5 in 0.5 ml Methylenchlorid/DMF (9:1), wurden zu Festphasen-Kupplungsreagenzien (DCC, loading 1.7 mmol/g)... gegeben. Die Mischung wurde während 5 Minuten geschüttelt, dann wurden 13.6 mg (0.1)mmol) N, N-Dimethyl-pphenylendiamin, gelöst in 0.5 ml Methylenchlorid/DMF (9:1), 10 zugegeben, und die Mischung wurde über Nacht Raumtemperatur geschüttelt. Dann wurde der Feststoff abfiltriert, das Filtrat eingedampft, der Rückstand in 1 ml Methylenchlorid gelöst, die Lösung mit Methylisocyanat-Polystyrol (1.8 mmol/g) (Festphasen 'scavenger') versetzt, 15 12 Stunden bei Raumtemperatur geschüttelt, filtriert, dann das Filtrat mit Tris-(2-aminoethyl)-amin-Polystyrol (3.4 mmol/q) versetzt, 12 Stunden bei Raumtemperatur filtriert und das Filtrat eingedampft. Man geschüttelt, erhielt so 18 mg farbloses rac. 5-0xo-1-phenyl-pyrrolidin-20 3-carbonsäure-(4-dimethylamino-phenyl)-amid, MS(M+H) 324,3, MS(M-H) 322.5.

Beispiel 2 (R1 ist Phenyl)

25

Analog Beispiel 1 wurden unter Verwendung der nachstehenden Amine folgende Produkte hergestellt:

- a) aus 4-Phenoxyanilin das rac. 5-Oxo-1-phenyl-pyrrolidin-30 3-carbonsäure-(4-phenoxy-phenyl)-amid, MS(M+H) 373.3, MS(M-H) 371.4.
- b) aus 4-Ethyl-phenylamin das rac. 5-Oxo-1-phenyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-ethyl-phenyl)-amid, MSM+H) 35 309.3, MS(M-H) 307.5.



- c) aus 2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethylamin das rac. 5-Oxo-1-phenyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-[2-(3,4-dimethoxy-phenyl)-ethyl]-amid, MS(M+H) 369.3.
- d) aus N-(4-Aminophenyl)-N-ethyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 5-0xo-1-phenyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H)... 430.3, MS(M-H) 428.5.
- e) aus 2-Aminofluoren das rac. 5-Oxo-1-phenyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9H-fluoren-2-yl)-amid, MS(M+H9) 369.3, MS(M-H) 367.4.
- f) aus 3-Aminobiphenyl das rac. 5-Oxo-1-phenyl-pyrrolidin-15 3-carbonsäure-biphenyl-3-ylamid, MS(M+H) 357.2, MS(M-H) 355.4.
- g) aus N-(4-Aminophenyl)-4,6-dimethyl-2-pyrimidinamin das rac. 5-Oxo-1-phenyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 402.3, MS(M-H) 400.5.
- h) aus N-(4-Aminophenyl)-N-methyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 5-0xo-1-phenyl-pyrrolidin-3-carbonsäre-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}amid, MS(M+H) 416.3, MS(M-H) 414.5.
- i) aus N-Phenyl-1,4-phenylenediamin das rac. 5-Oxo-1-phenyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenylamino-phenyl) 30 amid, MS(M+H) 372.2, MS(M-H) 370.5.
 - k) aus 4-Amino-benzoesäure-ethylester der rac. 4-[(5-Oxo-1-phenyl-pyrrolidin-3-carbonyl)-amino]-benzoesäure-ethylester, MS(M+) 353.2, MS(M-H) 351.3.
- 1) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 5-Oxo-1-phenyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, MS(M+H) 398.2, MS(M-H) 396.3.



Beispiel 3 (R¹ ist Benzyl)

5

10

15

20

35

- a) Analog Beispiel 1 wurden aus rac. 1-Benzyl-5-oxo-1pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung der nachstehenden Amine folgende Produkte hergestellt:
 - al) aus 2-Naphthylamin das rac. 1-Benzyl-5-oxo-pyrrolidin-... 3-carbonsäure-naphthalin-2-ylamid, MS(M+H) 345.3, MS(M-H) 343.4.
- a2) aus N-(4-Aminophenyl)-N-ethyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 1-Benzyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 444.3, MS(M-H) 442.5.
- a3) aus N-(4-Aminophenyl)-N-methyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 1-Benzyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 430.4, MS(M-H) 428.5.
- a4) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 1-Benzyl-5-oxopyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, MS(M+H) 412.1, MS(M-H) 410.3.
- 25 b) Die für Beispiel 3a benötigte rac. 1-Benzyl-5-oxo-1-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog zu einer Vorschrift von Buzas et al. (Chim Ther 7, 398-403 (1972)) aus Benzylamin und Itaconsäure hergestellt.

30 Beispiel 4 (R¹ ist 2,5-Dimethylphenyl)

- a) Analog Beispiel 1 wurden aus rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-1-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung der nachstehenden Amine folgende Produkte hergestellt:
- a1) aus 4-Methylanilin das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-p-tolylamid, MS(M+H) 323.3, MS(M-H) 321.5.

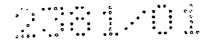


- a2) aus 4-Aminobenzoesäure-ethylester der rac. 4-{[1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonyl]-amino}-benzoesäre-ethylester, MS(M+H) 381.2, MS(M-H) 379.5.
- a3) aus 4'-Amino-acetophenon das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-acetyl-phenyl)-amid, MS(M+H) 351.3, MS(M-H) 349.5.

25

30

- a4) aus 3-Aminobiphenyl das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-biphenyl-3-ylamid, MS(M+H) 385.3, MS(M-H) 383.4.
- a5) aus 3-Amino-2-methoxydibenzofuran das rac. 1-(2,5-15 Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(2-methoxydibenzofuran-3-yl)-amid, MS(M+H) 429.2, MS(M-H) 427.4.
- a6) aus 2-Amino-9-fluorenon das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-oxo-9H-fluoren-2-yl)-amid, MS(M+H) 411.2, MS(M-H) 409.4.
 - a7) aus 2-Aminofluoren das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9H-fluoren-2-yl)-amid, MS(M+H) 397.3, MS(M-H) 395.5.
 - a8) aus N-(4-Aminophenyl)-N-ethyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 458.4, MS(M-H) 456.5.
- a9) aus N-(4-Aminophenyl)-4,6-dimethyl-2-pyrimidinamin das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 430.4, MS(M-H) 428.5.
 - a10) aus N-(4-Aminophenyl)-N-methyl-4,6-dimethyl-2pyrimidin das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-



pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 444.4, MS(M-H) 442.5.

- a11) aus N-Phenyl-1,4-phenylendiamin das rac. 1-(2,5-.5 Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenylamino-phenyl)-amid, MS(M+H) 400.3, MS(M-H) 398.5.
 - a12) aus N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-dimethylamino-phenyl)-amid, MS(M+H) 352.3, MS(M-H) 350.5.
- al3) aus p-Methoxyanilin das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-methoxy-phenyl)-amid,

MS(M+H) 339.2, MS(M-H) 337.4.

10

- a14) aus 4-Isopropylanilin das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-isopropyl-phenyl)-amid, MS(M+H) 351.3, MS(M-H) 349.5.
- 20 a15) aus N-Ethyl-N-(2-hydroxyethyl)-p-phenylendiamin das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[ethyl-(2-hydroxy-ethyl)-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 396.4, MS(M-H) 394.5.
- 25 a16) aus 4-Amino-N-ethyl-N-isopropylanilin das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(ethyl-isopropyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 394.4, MS(M-H) 392.5.
- 30 a17) aus 4-Amino-N,N-diethylanilin das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-diethylamino-phenyl)-amid, MS(M+H) 380.4, MS(M-H) 378.5.
- a18) aus 4-Butylanilin das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-35 oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-butylamino-phenyl)-amid, MS(M+H) 365.3, MS(M-H) 363.5.

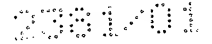
a19) aus 4-Propylanilin das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-propylamino-phenyl)-amid, MS(M+H) 351.3, MS(M-H) 349.5.

- 5 a20) aus 1-Amino-9-fluoren das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9H-fluoren-1-yl)-amid, MS(M+H) 397.3, MS(M-H) 395.5.
- a21) aus 4-Aminobiphenyl das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)10 5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-biphenyl-4-ylamid, MS(M+H)
 385.3, MS(M-H) 383.4.
- a22) aus [(4-Amino-phenyl)-phenyl-amino]-essigsäureethylester (Beispiel 4b2) der rac. [(4-{[1-(2,5-Dimethylphenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonyl]-amino}-phenyl)-phenylamino]-essigsäure-ethylester, MS(M+H) 486.4, MS(M-H) 484.5.
- a23) aus N-Cyclopropylmethyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (Beispiel 4c2) das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo20 pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(cyclopropylmethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 454.15, MS(M-H) 454.5.
- a24) aus N-Isobutyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (Beispiel 4d2) das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(isobutyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 456.4, MS(M-H) 454.5.
- a25) aus N-Methyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (Beispiel 4e2) das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(methyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 414.3, MS(M-H) 412.5.
- a26) aus [(4-Amino-phenyl)-phenyl-amino]-pentansäureethylester (Beispiel 4f2) der rac. 5-[(4-{[1-(2,5-Dimethylphenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonyl]-amino}-phenyl)-phenylamino]-pentasäure-ethyl ester, MS(M+H) 528.5.
 - a27) aus N-Benzyl-N-phenyl-1,4-diamine (Beispiel 4g2) das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-

carbonsäure-[4-(benzyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 490.3, MS(M-H) 488.5.

- a28) aus N-Isopropyl-N-phenyl-1,4-diamine (Beispiel 4h2)

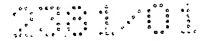
 5 das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3carbonsäure-[4-(isopropyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid,
 MS(M+H) 442.4, MS(M-H) 440.5.
- a29) aus N-Ethyl-N-phenyl-1,4-diamine (Beispiel 4i2) das 10 rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(ethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 428.4, MS(M-H) 426.5.
- b) Die für Beispiel 4a benötigte rac. 2,5-Dimethyl-phenyl 5-oxo-1-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog Beispiel 3b)
 jedoch unter Verwendung von 2,5-Dimethylanilin anstelle von Benzylamin hergestellt.
- Der in Beispiel 4a22) benötigte [(4-Amino-phenyl)phenyl-amino]-essigsäure-ethylester wurde wie folat 20 hergestellt: Zu einer Lösung von 300mg 4-Nitrodiphenylamin in 3ml DMF Natriumhydrid-Dispersion (60%) 62mg anschliessend 178µl Bromessigsäureethylester. Man rührte das Reaktionsgemisch 16 Stunden bei Raumtemperatur, dann 4 25 Stunden bei 50°C, kühlte ab, verdünnte mit 3ml Toluol und filtrierte die Lösung. Das Filtrat wurde eingedampft und durch Chromatographie an Kieselgel der Rückstand (Pentan/Toluol) gereinigt. Man erhielt so 197 mg reinen [(4-Nitro-phenyl)-phenyl-amino]-essigsäure-ethylester. 30
- b2) Die nach Beispiel 4b1 erhaltenen 197 mg [(4-Nitrophenyl)-phenyl-amino]-essigsäure-ethylester wurden in 2 ml Methanol gelöst, mit 20 mg Palladium/Kohle Katalysator 35 versetzt und 3 Stunden bei Raumtemperatur hydriert. Nach Reaktionsgemisches Eindampfen des Filtration des und [(4-Amino-phenyl)-phenylerhielt Filtrates man 173mg amino]-essigsäure-ethylester, MS(M+H) 271.1.



c1) Analog zu Beispiel 4b1, jedoch unter Verwendung von (Bromomethyl)cyclopropan anstelle von Bromessigsäure-ethylester wurde das Cyclopropylmethyl-(4-nitro-phenyl)-phenyl-amin hergestellt.

5

- c2) Analog zu Beispiel 4b2, jedoch unter Verwendung des ...
 Produktes aus Beispiel 4c1 wurde das N-Cyclopropylmethyl-Nphenyl-phenylen-1,4-diamin hergestellt MS(M+H) 239.3.
- d1) Analog zu Beispiel 4b1, jedoch unter Verwendung von 3-Brom-2-methylpropan anstelle von Bromessigsäure-ethylester wurde das Isobutyl-(4-nitro-phenyl)-phenyl-amin hergestellt.
- d2) Analog zu Beispiel 4b2, jedoch unter Verwendung des Produktes aus Beispiel 4d1 wurde das N-Isobutyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin hergestellt, MS(M+H) 241.3.
- 20 e1) Analog zu Beispiel 4b1, jedoch unter Verwendung von Methyljodid anstelle von Bromessigsäure-ethylester wurde das Methyl-(4-nitro-phenyl)-phenyl-amin hergestellt.
- e2) Analog zu Beispiel 4b2, jedoch unter Verwendung des 25 Produktes aus Beispiel 4e1 wurde das N-Methyl-N-phenylphenylen-1,4-diamin hergestellt, MS(M+H) 199.3.
 - f1) Analog zu Beispiel 4b1, jedoch unter Verwendung von Brompentansäure-ethylester anstelle von Bromessigsäure-ethylester wurde der [(4-Nitro-phenyl)-phenyl-amino]-pentansäure-ethylester hergestellt.
- f2) Analog zu Beispiel 4b2, jedoch unter Verwendung des Produktes aus Beispiel 4f1 wurde der [(4-Amino-phenyl) phenyl-amino]-pentansäure-ethylester hergestellt, MS(M+H) 313.2.



- g1) Analog zu Beispiel 4b1, jedoch unter Verwendung von Benzylbromid anstelle von Bromessigsäure-ethylester wurde das Benzyl-(4-nitro-phenyl)-phenyl-amin hergestellt.
- 5 g2) Analog zu Beispiel 4b2, jedoch unter Verwendung des Produktes aus Beispiel 4g1 wurde das N-Benzyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin hergestellt, MS(M+H) 275.3.
- hl) Analog zu Beispiel 4b1, jedoch unter Verwendung von 2-10 Brompropan anstelle von Bromessigsäure-ethylester wurde das Isopropyl-(4-nitro-phenyl)-phenyl-amin hergestellt.
- h2) Analog Beispiel 4b2, jedoch unter Verwendung des Produktes aus Beispiel 4h1 wurde das N-Isopropyl-N-phenyl-15 phenylen-1,4-diamin hergestellt, MS(M+H) 227.3.
 - i1) Analog zu Beispiel 4b1, jedoch unter Verwendung von Bromethan anstelle von Bromessigsäure-ethylester wurde das Ethyl-(4-nitro-phenyl)-phenyl-amin hergestellt.
 - i2) Analog zu Beispiel 4b2, jedoch unter Verwendung des Produktes aus Beispiel 4i1 wurde das N-Ethyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamine hergestellt, MS(M+H) 213.3.

25 Beispiel 5 (R¹ ist Indan-2-yl)

20

- a) Analog zu Beispiel 1 wurden aus rac. 1-Indan-2-yl-5-oxopyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung der nachstehenden Amine folgende Produkte hergestellt:
- al) aus 3-Aminobiphenyl das rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-biphenyl-3-ylamid, MS(M+H) 397.3, MS(M-H) 395.5.
- 35 a2) aus 3-Amino-2-methoxydibenzofuran das rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(2-methoxy-dibenzofuran-3-yl)-amid, MS(M+H) 441.2, MS(M-H) 439.5.

a3) aus 2-Amino-9-fluorenon das rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-oxo-9H-fluoren-2-yl)-amid, MS(M+H) 423.2, MS(M-H) 421.4.

- 5 a4) aus 2-Aminofluoren das rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9H-fluoren-2-yl)-amid, MS(M+H) 409.3, MS(M-H) 407.5.
- a5) aus N-(4-Aminophenyl)-N-ethyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin 10 das rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 470.4, MS(M-H) 468.5.
- a6) aus N-(4-Aminophenyl)-4,6-dimethyl-2-pyrimidinamin das 15 rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 442.4, MS(M-H) 440.5.
- a7) aus N-(4-Aminophenyl)-N-methyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin 20 das rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 456.3, MS(M-H) 454.5.
- a8) aus N-Phenyl-1,4-phenylenediamin das rac. 1-Indan-2-yl-25 5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenylamino-phenyl)-amid, MS(M+H) 412.3, MS(M-H) 410.5.
- a9) aus 1-Amino-9-fluoren das rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9H-fluoren-1-yl)-amid, MS(M+H) 409.3, MS(M-H) 407.5.
 - a10) aus 4-Aminobiphenyl das rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-biphenyl-4-ylamid, MS(M+H) 397.3, MS(M-H) 395.5.
- all) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, MS(M+H) 438.4, MS(M-H) 436.3.

a12) aus 2-Naphthylamin das rac. 1-Indan-2-yl-5-oxopyrrolidin-3-carbonsäure-naphthalin-2-ylamid, MS (M+H) 371.4, MS(M-H) 369.2.

5

al3) aus N,N-Dimethyl-p-phenylenediamin das rac. 1-Indan-2yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-dimethylamino-phenyl)amid, MS(M+H) 364.3, MS(M-H) 362.1.

10 [(4-Amino-phenyl)-phenyl-amino]-essigsäurea14) aus ethylester (sieheBeispiel 3a22) der rac. ({4-[(1-Indan-2yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonyl)-amino]-phenylamino) - essigsäuzre - ethyl ester, MS (M+H) 498.3, MS (M-H) 496.5.

15

a15) aus N-Cyclopropylmethyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (siehe Beispiel 3a23) das rac. 1-Indan-2-yl-5-oxopyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(cyclopropylmethyl-phenylamino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 466.4, MS(M-H) 464.5.

20

a16) aus N-Isobutyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (Beispiel 4d2) das rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(isobutyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS (M+H) 468.3, MS(M-H) 466.5.

25

aus N-Methyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (Beispiel 4e2) das rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsaure-[4-(methyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 426.3, MS(M-H) 424.5.

30

[(4-Amino-phenyl)-phenyl-amino]-pentansäureethylester (Beispiel 4f2) der rac. 5-({4-[(1-Indan-2-yl-5oxo-pyrrolidin-3-carbonyl)-amino]-phenyl}-phenyl-amino)pentansäure-ethyl ester, MS(M+H) 540.4, MS(M-H) 538.5.

35

a19) aus N-Benzyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (Beispiel 4g2) das rac: 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-

[4-(benzyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 502.3, MS(M-H) 500.5.

- a20) aus N-Isopropyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (Beispiel 4h2) das rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure[4-(isopropyl-phenyl-amino)-phenyl]-amidMS(M+H) 454.4,
 MS(M-H) 452.5.
- a21) aus N-Ethyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (Beispiel 10 4i2) das rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(ethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 440.3, MS(M-H) 438.5.
- b) Die für Beispiel 5a benötigte 1-Indan-2-yl-5-oxo-15 pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von Indan-2-amin anstelle von Benzylamin hergestellt.

Beispiel 6 (2-Naphthyl)

- 20
- a) Analog Beispiel 1 wurden aus rac.1-Naphthalin-2-yl-5oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung der nachstehenden Amine folgende Produkte hergestellt:
- 25 al) aus 4-Phenoxyanilin das rac.1-Naphthalin-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenoxy-phenyl)amid, MS(M+H) 423.4, MS(M-H) 421.3.
- a2) aus 2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethylamin das rac. 1-30 Naphthalin-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[2-(3,4-dimethoxy-phenyl)-ethyl]-amid, MS(M+H) 419.3.
 - a3) aus N,N-Dimethyl-p-phenylenediamin das rac. 1-Naphthalin-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-
- 35 dimethylamino-phenyl)-amid, MS(M+H) 374.3, MS(M-H) 372.5.
 - b) Die für Beispiel 6a benötigte rac. 1-Naphthalin-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog zu Beispiel 3b)

jedoch unter Verwendung von 2-Naphthylamin anstelle von Benzylamin hergestellt.

Beispiel 7 (R¹ ist 2-Isopropyl-phenyl)

- a) Analog zu Beispiel 1 wurden aus rac. 1-(2-Isopropylphenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung der … nachstehenden Amine folgende Produkte hergestellt:
- 10 al) aus 4-Ethylanilin das rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-ethyl-phenyl)-amid, MS(M+H) 351.3, MS(M-H) 349.5.
- a2) aus N-(4-Aminophenyl)-4,6-dimethyl-2-pyrimidinamin das 15 rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 444.4, MS(M-H) 442.5.
- a3) aus N-(4-Aminophenyl)-N-methyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin 20 das rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methylamino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 458.4, MS(M-H) 456.5.
- a4) aus N-(4-Aminophenyl)-N-ethyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin 25 das rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]phenyl}-amid, MS(M+H) 472.2, MS(M-H) 470.5.
- a5) aus N-Phenyl-1,4-phenylenediamin das rac. 1-(2-30 Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenylamino-phenyl)-amid, MS(M+H) 414.3, MS(M-H) 412.5.
 - a6) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-
- 35 carbazol-3-yl)-amid, MS(M+H) 440'.4, MS(M-H) 438.3.
 - a7) aus [(4-Amino-phenyl)-phenyl-amino]-essigsäureethylester (siehe Beispiel 3a22) der rac. [(4-{[1-(2-



Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonyl]-amino}phenyl)-phenyl-amino]-essigsäure-ethyl ester, MS(M+H)
500.3, MS(M-H) 498.5.

- 5 a8) aus N-Cyclopropylmethyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (siehe Beispiel 3a23) das rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(cyclopropylmethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 468.4, MS(M-H) 466.5
- 10 a9) aus N-Isobutyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (Beispiel 4d2) das rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(isobutyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 470.4, MS(M-H) 468.5.
- 15 a10) aus N-Methyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (Beispiel 4e2) das rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(methyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 428.4, MS(M-H) 426.5.
- 20 all) aus [(4-Amino-phenyl)-phenyl-amino]-pentansäure ethylester (Beispiel 4f2) der rac. 5-[(4-{[1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonyl]-amino}-phenyl)-phenyl-amino]-pentasäure-ethyl ester, MS(M+H) 542.4, MS(M-H) 540.6.

25

30

- a12) aus N-Benzyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (Beispiel 4g2) das rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(benzyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 504.3, MS(M-H) 502.5.
- a13) aus N-Isopropyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (Beispiel 4h2) das rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(isopropyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 456.4, MS(M-H) 454.5.
- a14) aus N-Ethyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (Beispiel 4i2) das rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-

.:

carbonsaure-[4-(ethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 442.4, MS(M-H) 440.5.

b) Die für Beispiel 7a benötigte rac. 1-(2-Isopropyl 5 phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog
 Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von Isopropylamin
 anstelle von Benzylamin hergestellt.

Beispiel 8 (R¹ ist 2-Phenylethyl)

- 10
- a) Analog Beispiel 1 wurden aus rac. 5-0xo-1-phenetylpyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung der nachstehenden Amine folgende Produkte hergestellt:
- 15 al) aus 4-Phenoxyanilin das rac. 5-Oxo-1-phenethyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenoxy-phenyl)-amid, MS(M+H) 401.3, MS(M-H) 399.5.
- a2) aus 2-Naphthylamin das rac. 5-Oxo-1-phenethyl-20 pyrrolidin-3-carbonsäure-naphthalin-2-ylamid, MS(M+H) 359.3, MS(M-H) 357.5.
 - a3) aus N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin das rac. 5-Oxo-1-phenethyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-dimethylamino-
- 25 phenyl)-amid, MS(M+H) 352.3, MS(M-H) 350.5.
 - a4) aus N-(4-Aminophenyl)-N-ethyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 5-0xo-1-phenethyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid,
- 30 MS(M+H) 458.4, MS(M-H) 456.5.
 - a5) aus 3-Aminobiphenyl das rac. 5-Oxo-1-phenethyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-biphenyl-3-ylamid, MS(M+H) 385.2, MS(M-H) 383.4.
- 35
- a6) aus 2-Amino-9-fluorenon das rac. 5-Oxo-1-phenethyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-oxo-9H-fluoren-2-yl)-amid, MS(M+H) 411.3, MS(M-H) 409.4.



5-Oxo-1-phenethyldas rac. 2-Aminofluoren aus pyrrolidin-3-carbonsäure-(9H-fluoren-2-yl)-amid, MS (M+H) 397.3, MS(M-H) 395.5.

5

a8) aus N-(4-Aminophenyl)-4,6-dimethyl-2-pyrimidinamin das 5-0xo-1-phenethyl-pyrrolidin-3-carbonsaure-[4-(4,6-... dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 430.3, MS(M-H) 428.5.

10

a9) aus N-(4-Aminophenyl)-N-methyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin 5-0xo-1-phenethyl-pyrrolidin-3-carbonsaure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 444.3, MS(M-H) 442.5.

15

aus N-Phenyl-1,4-phenylenediamin das rac. phenethyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenylamino-phenyl)amid, MS(M+H) 400.3, MS(M-H) 398.5.

20

5-0xo-1-phenethyldas rac. 4-Aminobiphenyl a11) aus pyrrolidin-3-carbonsäure-biphenyl-4-ylamid, MS (M+) 385.4, MS(M-H) 383.4.

25

5-0xo-1das rac. 3-Amino-9-ethylcarbazol aus a12) phenethyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3yl)-amid, MS(M+H) 426.3, MS(M-H) 424.4.

b) Die für Beispiel 8a benötigte rac. 5-0xo-1-phenethylpyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von Phenethylamin anstelle von Benzylamin 30 hergestellt:

(R1 ist 5-Methoxy-2-methylphenyl) Beispiel 9

a) Analog Beispiel 1 wurden aus rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-35 phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung des nachstehenden Amins folgende Verbindungen hergestellt:



- al) aus 4-Ethylanilin das rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-ethyl-phenyl)-amid, MS(M+H) 353.3, MS(M-H) 351.5.
- 5 a2) aus N-(4-Aminophenyl)-4,6-dimethyl-2-pyrimidinamin das rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 446.4, MS(M-H) 444.5.
- a3) aus N-(4-Aminophenyl)-N-methyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 460.4, MS(M-H) 458.5.
- a4) aus N-(4-Aminophenyl)-N-ethyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 474.0, MS(M-H) 472.5.
- 20 a5) aus N-Phenyl-1,4-phenylendiamin das rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenylamino-phenyl)-amid, MS(M+H) 416.3, MS(M-H) 414.5.
- a6) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 1-(5-Methoxy-2-25 methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9Hcarbazol-3-yl)-amid, MS(M+H) 442.6, MS(M-H) 440.3.
- a7) aus [(4-Amino-phenyl)-phenyl-amino]-essigsäureethylester (siehe Beispiel 3a22) der rac. [(4-{[1-(5-30 Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonyl]amino}-phenyl)-phenyl-amino]-essigsäure-ethyl ester, MS(M+H) 502.3, MS(M-H) 500.5.
- a8) aus N-Cyclopropylmethyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin 35 (siehe Beispiel 3a23) das rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(cyclopropylmethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 470.4, MS(M-H) 468.5.

- a9) aus N-Isobutyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (Beispiel 4d2) das rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-
- 4d2) das rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(isobutyl-phenyl-amino)-
- 5 phenyl]-amid, MS(M+H) 472.3, MS(M-H) 470.5.
 - a10) aus N-Methyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (Beispiel ...
 - 4e2) das rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-
 - pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(methyl-phenyl-amino)-phenyl]-
- 10 amid, MS(M+H) 430.3, MS(M-H) 428.5.
- all) aus [(4-Amino-phenyl)-phenyl-amino]-pentansäureethylester (Beispiel 4f2) der rac. 5-[(4-{[1-(5-Methoxy-2methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonyl]-amino}-phenyl)phenyl-amino]-pentansäure-ethylester, MS(M+H) 544.5, MS(M-H) 542.6.
 - al2) aus N-Benzyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (Beispiel
 - 4g2) das rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-
- pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(benzyl-phenyl-amino)-phenyl]amid, MS(M+H) 506.3, MS(M-H) 504.5.
 - al3) aus N-Isopropyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (Beispiel
 - 4h2) das rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-
- pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(isopropyl-phenyl-amino)phenyl]-amid, MS(M+H) 458.4, MS(M-H) 456.5.
 - a14) aus N-Ethyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (Beispiel
 - 4i2) das rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-
- pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(ethyl-phenyl-amino)-phenyl]amid, MS(M+H) 444.4, MS(M-H) 442.5.
 - b) Die für Beispiel 9a benötigte rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog
- 35 Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von 5-Methoxy-2-methyl-anilin anstelle von Benzylamin hergestellt.



Beispiel 10 (R¹ ist 3-Nitro-phenyl)

5

10

15

20

25

30

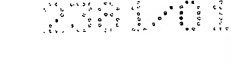
35

- a) Analog Beispiel 1 wurden aus rac. 1-(3-Nitro-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung des nachstehenden Amins folgendes Produkt hergestellt:
- al) aus 2-Naphthylamin das rac. 1-(3-Nitro-phenyl)-5-oxo-... pyrrolidin-3-carbonsäure-naphthalin-2-ylamid, MS(M+H) 376.2, MS(M-H) 374.4.
- b) Die für Beispiel 10a benötigte rac. 1-(3-Nitro-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von 5-Methoxy-2-methyl-anilin anstelle von Benzylamin hergestellt.

Beispiel 11 (R¹ ist Morpholino-ethyl)

- a) Analog Beispiel 1 wurden aus rac. 1-(2-Morpholin-4-yl-ethyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung der nachstehenden Amine folgende Produkte hergestellt:
- a1) aus 2-Aminofluoren das rac. 1-(2-Morpholin-4-yl-ethyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9H-fluoren-2-yl)-amid, MS(M+H) 406.4, MS(M-H) 404.5.
- a2) aus N-(4-Aminophenyl)-N-ethyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 1-(2-Morpholin-4-yl-ethyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 467.3, MS(M-H) 4465.5.
- b) Die für Beispiel 11a benötigte rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von 4-(2-Aminoethyl)-morpholin anstelle von Benzylamin hergestellt:

Beispiel 12 (R¹ ist Thien-2-yl-ethyl)



- a) Analog Beispiel 1 wurden aus rac. 5-0xo-1-(2-thiophen-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung der nachstehenden Amine folgende Produkte hergestellt:
- 5 al) aus N-(4-Aminophenyl)-4,6-dimethyl-2-pyrimidinamin das rac. 5-Oxo-1-(2-thiophen-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 436.3, MS(M-H) 434.5.
- a2) aus N-(4-Aminophenyl)-N-methyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 5-Oxo-1-(2-thiophen-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 450.3, MS(M-H) 448.4.
- a3) aus N-(4-Aminophenyl)-N-ethyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 5-Oxo-1-(2-thiophen-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 464.5, MS(M-H) 462.5.
- 20 a4) aus N-Phenyl-1,4-phenylendiamin das rac. 5-0xo-1-(2-thiophen-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenylamino-phenyl)-amid, MS(M+H) 406.2, MS(M-H) 404.4.
- a5) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 5-0xo-1-(2-25 thiophen-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, MS(M+H) 432.2, MS(M-H) 430.2.
 - b) Die für Beispiel 12a benötigte rac. 5-0xo-1-(2-thiophen-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von 2-Thiophen-ethylamine anstelle von Benzylamin hergestellt.

Beispiel 13 (R¹ ist 2-Pyridin-2-yl-ethyl)

30

35 a) Analog Beispiel 1 wurden aus rac. 5-Oxo-1-(2-pyridin-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung der nachstehenden Amine folgende Produkte hergestellt:

- a1) aus N-(4-Aminophenyl)-4,6-dimethyl-2-pyrimidinamin das rac. 5-Oxo-1-(2-pyridin-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 431.3, MS(M-H) 429.5.
- a2) aus N-(4-Aminophenyl)-N-methyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 5-Oxo-1-(2-pyridin-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 445.3, MS(M-H) 443.5.
- a3) aus N-(4-Aminophenyl)-N-ethyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 5-Oxo-1-(2-pyridin-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 459.3, MS(M-H) 457.5.
 - a4) aus N-Phenyl-1,4-phenylendiamin das rac. 5-0xo-1-(2-pyridin-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenylamino-phenyl)-amid, MS(M+H) 401.3, MS(M-H) 399.5.
- 20 a5) aus 3-Amino-9-ethylcarbazole das rac. 5-Oxo-1-(2-pyridin-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, MS(M+H) 427.5, MS(M-H) 425.4.
- b) Die für Beispiel 13a benötigte rac. 5-Oxo-1-(2-pyridin-25 2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog Beispiel
 3b) jedoch unter Verwendung von 2-(2-Aminoethyl)-pyridin anstelle von Benzylamin hergestellt.

Beispiel 14 (R¹ ist p-Tolyl)

5

10

15

- a) Analog Beispiel 1 wurden aus rac. 5-0xo-1-p-tolylpyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung der nachstehenden Amine folgende Produkte hergestellt:
- a1) aus N-(4-Aminophenyl)-4,6-dimethyl-2-pyrimidinamin das rac. 5-Oxo-1-p-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 416.4, MS(M-H) 414.5.

- a2) aus N-(4-Aminophenyl)-N-methyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 5-Oxo-1-p-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid,
- 5 MS(M+H) 430.4, MS(M-H) 428.4.

10

20

35

- a3) aus N-(4-Aminophenyl)-N-ethyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 5-Oxo-1-p-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 444.3, MS(M-H) 442.5.
- a4) aus N-Phenyl-1,4-phenylendiamin das rac. 5-0xo-1-p-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenylamino-phenyl)-amid, MS(M+H) 386.3, MS(M-H) 384.4.
- b) Die für Beispiel 14a benötigte rac. 5-Oxo-1-p-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von p-Toluidine anstelle von Benzylamin hergestellt.

Beispiel 15 (R1 ist m-Methoxy-phenyl)

- a) Analog Beispiel 1 wurden aus rac. 1-(3-Methoxy-phenyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung der
 25 nachstehenden Amine folgende Produkte hergestellt:
- a1) aus N-(4-Aminophenyl)-4,6-dimethyl-2-pyrimidinamin das rac. 1-(3-Methoxy-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 432.2, MS(M-H) 430.5.
 - a2) aus N-(4-Aminophenyl)-N-methyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 1-(3-Methoxy-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 446.4, MS(M-H) 444.5.
 - a3) aus N-(4-Aminophenyl)-N-ethyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 1-(3-Methoxy-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-

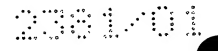
carbonsaure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 460.3, MS(M-H) 458.5.

- a4) aus N-Phenyl-1,4-phenylendiamin das rac. 1-(3-Methoxy-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenylamino-phenyl)-amid, MS(M+H) 402.2, MS(M-H) 400.4.
 - a5) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 1-(3-Methoxy-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, MS(M+H) 428.2, MS(M-H) 426.3.
 - b) Die für Beispiel 15a benötigte rac. 1-(3-Methoxy-phenyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von m-Anisidin anstelle von Benzylamin hergestellt.

Beispiel 16 (R1 ist Cycloheptyl)

10

- a) Analog Beispiel 1 wurden aus rac. 1-Cycloheptyl-5-oxo 20 pyrrolidin-3-carbonsäure
 unter Verwendung der nachstehenden Amine folgende Produkte hergestellt:
- al) aus N-(4-Aminophenyl)-4,6-dimethyl-2-pyrimidinamin das 25 rac. 1-Cycloheptyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 422.5, MS(M-H) 420.5.
- a2) aus N-(4-Aminophenyl)-N-methyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin 30 das rac. 1-Cycloheptyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 436.6, MS(M-H) 434.0.
- a3) aus N-(4-Aminophenyl)-N-ethyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin 35 das rac. 1-Cycloheptyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 450.6, MS(M-H) 448.6.



- a4) aus N-Phenyl-1,4-phenylendiamin das rac. 1-Cycloheptyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenylamino-phenyl)-amid, MS(M+H) 392.4, MS(M-H) 390.5.
- 5 a5) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 1-Cycloheptyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, MS(M+H) 418.5, MS(M-H) 426.3.
- b) Die für Beispiel 16a benötigte rac. 1-Cycloheptyl-5-oxo 10 pyrrolidine-3-carbonsäure wurde analog Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von Cycloheptylamin anstelle von Benzylamin hergestellt; MS(M+H) 226.1, MS(M-H) 224.1.

15 Beispiel 17 (R1 ist Naphthalin-1-ylmethyl)

25

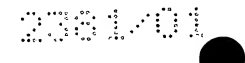
30

- a) Analog Beispiel 1 wurden aus rac. 1-Naphthalin-1ylmethyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung der nachstehenden Amine folgende Produkte hergestellt:
- a1) aus N-(4-Aminophenyl)-4,6-dimethyl-2-pyrimidinamin das rac. 1-Naphthalin-1-ylmethyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 466.3, MS(M-H) 464.3.
 - a2) aus N-(4-Aminophenyl)-N-methyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 1-Naphthalin-1-ylmethyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 480.4, MS(M-H) 478.5.
 - a3) aus N-(4-Aminophenyl)-N-ethyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 1-Naphthalin-1-ylmethyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 494.4, MS(M-H) 492.5.
 - b) Die für Beispiel 17a benötigte rac. 1-Naphthalin-1ylmethyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von 1-

Naphthylmethylamin anstelle von Benzylamin hergestellt; MS(M+H) 270.1, MS(M-H) 268.1.

Beispiel 18 (R¹ ist 2-Hydroxy-2-phenyl-ethyl)

- a) Analog Beispiel 1 wurden aus rac. 1-(2-Hydroxy-2-phenyl-ethyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung der... nachstehenden Amine folgende Produkte hergestellt:
- a1) aus N-(4-Aminophenyl)-4,6-dimethyl-2-pyrimidinamin das rac. 1-(2-Hydroxy-2-phenyl-ethyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 446.4, MS(M-H) 444.5.
- a2) aus N-(4-Aminophenyl)-N-methyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 1-(2-Hydroxy-2-phenyl-ethyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 460.6, MS(M-H) 458.5:
- a3) aus N-(4-Aminophenyl)-N-ethyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 1-(2-Hydroxy-2-phenyl-ethyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 475.6, MS(M-H) 472.5.
- 25 a4) aus N-Phenyl-1,4-phenylendiamin das rac. 1-(2-Hydroxy-2-phenyl-ethyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenylamino-phenyl)-amid, MS(M+H) 416.3, MS(M-H) 414.5.
- a5) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 1-(2-Hydroxy-2-30 phenyl-ethyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, MS(M+H) 442.6, MS(M-H) 440.3.
- b) Die für Beispiel 18a benötigte rac. 1-(2-Hydroxy-2-phenyl-ethyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog
 35 Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von 2-Hydroxy-2-phenyl-ethylamin anstelle von Benzylamin hergestellt;
 MS(M+H) 250.1, MS(M-H) 248.1.



Beispiel 19 (R¹ ist m-Tolyl)

10

15

25

30

- a) Analog Beispiel 1 wurden aus rac. 5-0xo-1-m-tolylpyrrolidine-3-carbonsäure unter Verwendung der
 5 nachstehenden Amine folgende Produkte hergestellt:
 - a1) aus N-(4-Aminophenyl)-4,6-dimethyl-2-pyrimidinamin das .. rac. 5-0xo-1-m-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 416.3, MS(M-H) 414.5.
 - a2) aus N-(4-Aminophenyl)-N-methyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 5-Oxo-1-m-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 430, MS(M-H) 428.5.
- a3) aus N-(4-Aminophenyl)-N-ethyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 5-Oxo-1-m-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H)

 20 444.6, MS(M-H) 442.5.
 - a4) aus N-Phenyl-1,4-phenylendiamin das rac. 5-0xo-1-m-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenylamino-phenyl)-amid, MS(M+H) 386.3, MS(M-H) 384.5.
 - b) Die für Beispiel 19a benötigte rac. 5-0xo-1-m-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von m-Toluidin anstelle von Benzylamin hergestellt; MS(M+H) 220.1, MS(M-H) 218.1.

Beispiel 20 (R1 ist 2-Thienyl-methyl)

rac. 5-0xo-1-(2aus Beispiel 1 Analog a) thienylmethyl)pyrrolidine-3-carbonsäure (Maybridge) unter folgendes Produkt nachstehenden Amins des Verwendung 35 hergestellt:



al) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 5-0xo-1-thiophen-2-ylmethyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, MS(M+H) 418.1, MS(M-H) 416.2.

5 Beispiel 21 (R¹ ist 2-Furyl-methyl)

10

15

20

25

35

- a) Analog Beispiel 1 wurden aus rac. 1-(2-Furylmethyl)-5-oxopyrrolidin-3-carbonsäure (Maybridge) unter Verwendung der nachstehenden Amine folgende Produkte hergestellt:
- a1) aus N-(4-Aminophenyl)-4,6-dimethyl-2-pyrimidinamin das rac. 1-Furan-2-ylmethyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 406.3, MS(M-H) 404.5.
- a2) aus N-(4-Aminophenyl)-N-methyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 1-Furan-2-ylmethyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 420.5, MS(M-H) 418.5.
- a3) aus N-(4-Aminophenyl)-N-ethyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 1-Furan-2-ylmethyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 434.6, MS(M-H) 432.5.
 - a4) aus N-Phenyl-1,4-phenylendiamin das rac. 1-Furan-2-ylmethyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonbsäure-(4-phenylamino-phenyl)-amid, MS(M+H) 376.3, MS(M-H) 474.5.
- 30 a5) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 1-Furan-2-ylmethyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, MS(M+H) 401.9, MS(M-H) 400.1.

Beispiel 22 (R¹ ist p-Chlorbenzyl)

a) Analog Beispiel 1 wurde aus rac. 1-(4-Chlorobenzyl)-5-oxopyrrolidine-3-carbonsäure (Maybridge) unter Verwendung des nachstehenden Amins folgendes Produkt hergestellt:

al) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 1-(4-Chlor-benzyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, MS(M+H) 446.1, MS(M-H) 444.1.

Beispiel 23 (R1 ist p-Dimethylamino-phenyl)

5 .

- a) Analog Beispiel 1 kann rac. 1-(4-Dimethylamino-phenyl)5oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung geeigneter
 10 Amine in Produkte der Formel I übergeführt werden.
- 1-(4benötigte rac. Beispiel 23a unter Die b) Dimethylamino-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von N,N-Benzylamin anstelle von Dimethyl-p-phenylendiamin 15 hergestellt; MS(M+H) 249.1, MS(M-H) 247.1.

Beispiel 24 (R1 ist2- Pyrrolidin-1-yl-ethyl)

- 20 a) Analog Beispiel 1 wurde aus rac. 5-0xo-1-(2-pyrrolidin-1-yl-ethyl)-pyrrolidine-3-carboxylic acid unter Verwendung des nachstehenden Amins folgendes Produkt hergestellt:
- al) aus N-(4-Aminophenyl)-N-ethyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin
 25 das rac. 5-Oxo-1-(2-pyrrolidin-1-yl-ethyl)-pyrrolidin-3carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]phenyl}-amid, MS(M+H) 451.2, MS(M-H) 449.3.
- b) Die unter Beispiel 24a benötigte rac. 5-Oxo-1-(2-30 pyrrolidin-1-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von 1-(2-Aminoethyl)-pyrrolidin anstelle von Benzylamin hergestellt; MS(M+H) 227.1, MS(M-H) 225.1.
- 35 Beispiel 25 (R1 ist p-Nitro-phenyl)



- a) Analog Beispiel 1 wurde aus rac. 1-(4-Nitro-phenyl)-5oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung des nachstehenden Amins folgendes Produkt hergestellt:
- a1) aus N-(4-Aminophenyl)-N-ethyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 1-(4-Nitro-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 475.3, MS(M-H) 473.5.
- 10 b) Die unter Beispiel 25a benötigte rac.1-(4-Nitro-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von 4-Nitroanilin anstelle von Benzylamin hergestellt; MS(M+H) 251.1, MS(M-H) 249.1.

15 Beispiel 26 (R¹ ist N-Ethyl-carbazol-3-yl)

20

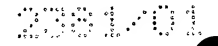
30

35

- a) Analog Beispiel 1 wurde aus rac. 1-(9-Ethyl-9H-carbazol-3-yl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung des nachstehenden Amins folgendes Produkt hergestellt:
- al) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 1-(9-Ethyl-9H-carbazol-3-yl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, MS(M+H) 515.3, MS(M-H) 513.1.
- 25 b) Die unter Beispiel 26a benötigte rac. 1-(9-Ethyl-9H-carbazol-3-yl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von 3-Amino-9-ethylcarbazol anstelle von Benzylamin hergestellt; MS(M+H) 323.2, MS(M-H) 321.2.

Beispiel 27 (R1 ist 1-Methyl- pyrolidin-2-yl-ethyl)

a) Analog Beispiel 1 wurde aus rac. 1-[2-(1-Methyl-pyrrolidin-2-yl)-ethyl]-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung des nachstehenden Amins folgendes Produkt hergestellt:



- al) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 1-[2-(1-Methyl-pyrrolidin-2-yl)-ethyl]-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, MS(M+H) 433.4, MS(M-H) 431.3.
- b) Die unter Beispiel 27a benötigte rac. 1-[2-(1-Methyl-pyrrolidin-2-yl)-ethyl]-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von 2-(2-Aminoethyl)-1-methylpyrrolidin anstelle von Benzylamin hergestellt; MS(M+H) 241.2, MS(M-H) 239.1.

Beispiel 28 (R1 ist 4-Isopropyl-phenyl)

10

15

20

25

- a) Analog Beispiel 1 wurde aus rac.1-(4-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung des nachstehenden Amins folgendes Produkt hergestellt:
 - al) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 1-(4-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, MS(M+H) 440.4, MS(M-H) 438.3.
- b) Die unter Beispiel 28a benötigte rac. 1-(4-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von 4-Isopropylanilin anstelle von Benzylamin hergestellt; MS(M+H) 248.1, MS(M-H) 246.1.

Beispiel 29 (R¹ ist 3,5-Bis-trifluormethyl-phenyl)

- a) Analog Beispiel 1 wurde aus rac.1-(3,5-Bis-30 trifluoromethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung des nachstehenden Amins folgendes Produkt hergestellt:
- a1) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 1-(3,5-Bis-35 trifluoromethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, MS(M+H) 534.4.



b) Die unter Beispiel 29a benötigte rac. 1-(3,5-Bis-trifluoromethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von 3,5-Bis-(trifluoromethyl)-anilin anstelle von Benzylamin hergestellt.

Beispiel 30 (R1 ist 3-Fluor-phenyl)

5

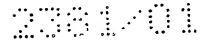
15

20

- a) Analog Beispiel 1 wurde aus rac. 1-(3-Fluoro-phenyl)-5 10 oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung des nachstehenden Amins folgendes Produkt hergestellt:
 - al) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 1-(3-Fluor-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, MS(M+H) 416.1, MS(M-H) 414.2.
 - b) Die unter Beispiel 30a benötigte rac. 1-(3-Fluor-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von 3-Fluoranilin anstelle von Benzylamin hergestellt; MS(M+H) 224.2, MS(M-H) 222.1.

Beispiel 31 (R1 ist 2-Chlor-benzyl)

- 25 a) Analog Beispiel 1 wurde aus rac. 1-(2-Chlor-benzyl)-5oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung des nachstehenden Amins folgendes Produkt hergestellt:
- a1) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 1-(2-Chlor-30 benzyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, MS(M+H) 446.2, MS(M-H) 444.2.
- b) Die unter Beispiel 31a benötigte rac. 1-(2-Chlor-benzyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog
 Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von 2-Chlor-benzylamin anstelle von Benzylamin hergestellt; MS(M+H) 254.1, MS(M-H)
 252.1.



Beispiel 32 (Enantiomerenreine Verbindungen)

Das gemäss Beispiel 4a18) hergestellte rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-

- butylamino-phenyl)-amid wurde mittels HPLC auf einer LichroCART (R,R) Whelk-01 Säule mit einem Lösungsmittel-Gradienten (n-Hexan+0.5% Essigsäure/Isopropanol+0.5% Essigsäure) in die beiden Enantiomeren
 - (a) (R)-1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-butylamino-phenyl)-amid und
 - (b) (S)-1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-butylamino-phenyl)-amid aufgetrennt.

15 Beispiel 33 (Enantiomerenreine Verbindungen)

Analog zu Beispiel 32 können die nachstehenden racemischen Verbindungen in die entsprechenden Enantiomeren aufgetrennt werden:

20

30

10

rac. 5-0xo-1-(2-pyridin-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
rac. 1-(2-Hydroxy-2-phenyl-ethyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-diethylamino-phenyl)-amid;

carbonsäure-(4-diethylamino-phenyl)-amid; rac. 5-0xo-1-(2-thiophen-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-

carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid; rac. 1-(4-Chlor-benzyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-

rac. 1-(4-Chlor-benzyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsaure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;

rac. 5-0xo-1-thiophen-2-ylmethyl-pyrrolidin-3-carbonsäure- (9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;

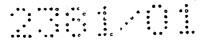
rac. 1-Furan-2-ylmethyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;

rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid,

rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;

```
1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
   rac.
   carbonsaure-[4-(ethyl-isopropyl-amino)-phenyl]-amid;
           5-0xo-1-phenethyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-
   rac.
    9H-carbazol-3-yl)-amid;
              [(4-\{[1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
   carbonyl]-amino}-phenyl)-phenyl-amino]-essigsäure-
   ethylester;
   rac. 1-Cycloheptyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-
    9H-carbazol-3-yl)-amid;
                    1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
10
    carbonsaure- (4-butylamino-phenyl) -amid;
                    1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    carbonsäure-(4-propylamino-phenyl)-amid;
              1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsaure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-
15
   phenyl}-amid;
                    1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsäure-{4-[ethyl-(2-hydroxy-ethyl)-amino]-phenyl}-
    amid:
20
                    1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsaure-[4-(ethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
           1-(3-Methoxy-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
    (9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
          1-(2-Chlor-benzyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-
    ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
25
                    1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    carbonsaure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-
    amid;
                    1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsaure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-
30
    amino] -phenyl } -amid;
           5-0xo-1-phenyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-
    carbazol-3-yl)-amid;
             5-Oxo-1-p-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-
    dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid;
35
                    1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    carbonsäure-[4-(isopropyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
```

```
rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
   [4-(ethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
                  5-0xo-1-(2-pyridin-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-
   rac.
   carbonsaure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-
   phenyl}-amid;
5
   rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
    [4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid;
              1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
   carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-
   amid;
10
                   1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsaure-[4-(methyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
    rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
    [4-(methyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
    rac. 1-(4-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
15
    (9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
          1-(3-Fluor-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-
    ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
                    1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsäure-(4-phenylamino-phenyl)-amid;
20
           1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-
    dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid;
               1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    carbonsaure-[4-(ethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
    rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
25
     {4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-
     amid;
            1-Benzyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-
     rac.
     carbazol-3-yl)-amid;
               5-0xo-1-p-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-
 30
     rac.
     dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid;
           1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-
     9H-carbazol-3-yl)-amid;
                1-(2-Hydroxy-2-phenyl-ethyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
     carbonsaure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-
 35
     phenyl}-amid;
                     1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
     carbonsäure-biphenyl-4-ylamid;
```



```
1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    carbonsaure-[4-(cyclopropylmethyl-phenyl-amino)-phenyl]-
    amid;
    rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
    [4-(isopropyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
    rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
    (4-phenylamino-phenyl) -amid;
              1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    carbonsaure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-
    amino]-phenyl}-amid;
10
           1-(3-Methoxy-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
    {4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-
    amid;
                    1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsäure-(4-isopropyl-phenyl)-amid;
15
             5-0xo-1-m-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-
    dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid;
                    1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    das
    carbonsaure-[4-(cyclopropylmethyl-phenyl-amino)-phenyl]-
20
    amid;
    rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
    {4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-
    amid:
          [(4-{[1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-
    rac.
    3-carbonyl]-amino}-phenyl)-phenyl-amino]-essigsäure-ethyl
25
    ester;
    rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
    [4-(cyclopropylmethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid; und
    rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(ethyl-
30
    phenyl-amino)-phenyl]-amid.
```

Beispiel A

Eine Verbindung der Formel I kann man in an sich bekannter 35 Weise als Wirkstoff zur Herstellung von Tabletten der folgenden Zusammensetzung verwenden:

Pro Tablette

~ 55 -

	Wirkstoff	200	mg
	Mikrokristalline Cellulose	155	mg
	Maisstärke	25	mg
	Talk	25	mg
5	Hydroxypropylmethylcellulose	20	mg
_		425	mg

Beispiel B

10 Eine Verbindung der Formel I kann man in an sich bekannter Weise als Wirkstoff zur Herstellung von Kapseln folgender Zusammensetzung verwenden:

Pro Tablette

15	Wirkstoff	100	mg
	Maisstärke	20	mg
	Milchzucker	95	mg
	Talk	4.5	mg
	Magnesiumstearat	0.5	mg
20		220.0	mg

<u>Patentansprüche</u>

1. Pyrrolidoncarboxamide der Formel

I

 $O = \bigvee_{\substack{N \\ \hat{R}_1}}^{\hat{N}_2} \stackrel{R_2}{H}$

worin

R¹ Aryl, Aralkyl, Heteroaryl, Heteroaralkyl, Heterocyclyl, Heterocyclylalkyl oder Cycloalkyl; und

R² Aryl, Aralkyl, Alkyl, Cycloalkyl, Heteroaryl, Heterocyclyl, Heteroaralkyl oder Heterocyclylalkyl bedeuten;

pharmazeutisch verwendbare Säureadditionssalze von basischen Verbindungen der Formel I, pharmazeutisch verwendbare Salze von sauren Verbindungen der Formel I mit Basen, pharmazeutisch verwendbare Ester von Hydroxy- oder Carboxygruppen enthaltenden Verbindungen der Formel I sowie Hydrate oder Solvate davon.

20

10

- 2. Verbindungen gemäss Anspruch 1, worin R¹ Aryl, Heteroarylalkyl, Heterocyclylalkyl oder Cycloalkyl bedeutet.
- 25 3. Verbindungen gemäss Anspruch 1 oder 2, worin \mathbb{R}^2 Aryl, Heteroaryl oder Aralkyl bedeutet.
- 4. Verbindungen gemäss einem der Ansprüche 1 bis 3, worin R¹ Phenyl, 4-Tolyl, 2,5-Dimethylphenyl, 2-Isopropylphenyl, 3-Methoxyphenyl, 2-Methyl-5-methoxyphenyl, 3-Nitrophenyl, 2-Naphthyl, Benzyl, 2-Phenylethyl, 2-(2-Pyridyl)ethyl, 2-(2-Thienyl)ethyl, 2-Indanyl oder 2-Morpholinoethyl bedeutet.



- Verbindungen gemäss einem der Ansprüche 1 bis 4, worin 5. 4-Isopropylphenyl, 4-n-4-Ethylphenyl, R^2 4-Tolyl, 4-Phenylphenyl, 4-4-n-Butylphenyl, Propylphenyl, 4-Phenoxyphenyl, 4-Dimethylaminophenyl, Methoxyphenyl, 4-[N-Ethyl-N-(2-4-Phenylaminophenyl, Diethylaminophenyl, 4-(N-Ethyl-Nhydoxyethyl)amino]phenyl, 4-N-(4,6-Dimethyl-2isopropylamino) phenyl, 4-[N-Ethyl-N-(4,6-dimethyl-2pyrimidinyl) aminophenyl, 4-[N-Methyl-N-(4,6-dimethyl-2pyrimidinyl)amino]phenyl, 4-Ethoxycarbonylphenyl, pyrimidinyl)amino]phenyl, 10 9-0x0-9H-9H-Fluoren-2-yl, 2-Naphthyl, Acetylphenyl, fluoren-2-yl, 3-Hydroxybenzofuran-2-yl, 9-Ethylcarbazol-3yl oder 2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl bedeutet.
- 6. rac. 5-0xo-1-(2-pyridin-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
 rac. 1-(2-Hydroxy-2-phenyl-ethyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
 rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-diethylamino-phenyl)-amid;
- rac. 5-Oxo-1-(2-thiophen-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
 rac. 1-(4-Chlor-benzyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
- 25 rac. 5-Oxo-1-thiophen-2-ylmethyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid; rac. 1-Furan-2-ylmethyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9
 - rac. 1-Furan-2-ylmethyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsaure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
- rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsaure-30 (9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid,
 - rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
 - rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(ethyl-isopropyl-amino)-phenyl]-amid;
- 35 rac. 5-0xo-1-phenethyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;

```
[(4-{[1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonyl]-amino}-phenyl)-phenyl-amino]-essigsäure-
    ethylester;
    rac. 1-Cycloheptyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsaure-(9-ethyl-
    9H-carbazol-3-yl)-amid;
                    1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    carbonsäure-(4-butylamino-phenyl)-amid;
                    1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    carbonsaure-(4-propylamino-phenyl)-amid;
              1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
10
    rac.
    carbonsaure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-
    phenyl } - amid;
                    1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsäure-{4-[ethyl-(2-hydroxy-ethyl)-amino]-phenyl}-
15
    amid;
                     1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsaure-[4-(ethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
           1-(3-Methoxy-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsaure-
    (9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
          1-(2-Chlor-benzyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-
20
    ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
                     1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    carbonsaure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-
    amid;
                     1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
25
    rac.
    carbonsaure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-
    amino]-phenyl}-amid;
            5-0xo-1-phenyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-
    rac.
    carbazol-3-yl)-amid;
              5-Oxo-1-p-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsaure-{4-[(4,6-
30
    dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid;
                     1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    carbonsäure-[4-(isopropyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
    rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
    [4-(ethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
35
                    5-0xo-1-(2-pyridin-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsaure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-
    phenyl \ -amid;
```

```
rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
    [4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid;
              1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
   rac.
   carbonsaure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-
5
   amid;
                    1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsäure-[4-(methyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
    rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
    [4-(methyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
    rac. 1-(4-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
10
    (9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
          1-(3-Fluor-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-
    ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
                    1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsäure-(4-phenylamino-phenyl)-amid;
15
           1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsaure-[4-(4,6-
    dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid;
              1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsaure-[4-(ethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
    rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
20
    {4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-
    amid;
           1-Benzyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-
    rac.
    carbazol-3-yl)-amid;
               5-0xo-1-p-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-
25
    rac.
    dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid;
          1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-
     9H-carbazol-3-yl)-amid;
                1-(2-Hydroxy-2-phenyl-ethyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-
30
     phenyl}-amid;
                     1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
     rac.
     carbonsäure-biphenyl-4-ylamid;
               1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
     carbonsäure-[4-(cyclopropylmethyl-phenyl-amino)-phenyl]-
 35
     amid;
     rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
     [4-(isopropyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
```



```
rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
    (4-phenylamino-phenyl) -amid;
              1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsaure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-
    amino]-phenyl}-amid;
           1-(3-Methoxy-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
    {4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-
    amid;
                    1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsaure-(4-isopropyl-phenyl)-amid;
10
             5-0xo-1-m-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsaure-{4-[(4,6-
    dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid;
                    1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsaure-[4-(cyclopropylmethyl-phenyl-amino)-phenyl]-
15
    amid;
    rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
    {4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-
    amid;
          [(4-{[1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-
    3-carbonyl]-amino}-phenyl)-phenyl-amino]-essigsäure-ethyl
20
    ester;
    rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
    [4-(cyclopropylmethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid; und
    rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(ethyl-
    phenyl-amino)-phenyl]-amid.
25
    7.
```

- Verbindungen gemäss einem der Ansprüche 1 bis 6 zur Anwendung als therapeutische Wirkstoffe.
- galenischen bestehend einer 30 Arzneimittel, aus Darreichungsform, enthaltend eine Verbindung gemäss einem der Ansprüche 1 bis 6.
- Verwendung von Verbindungen gemäss einem der Ansprüche 9. 1 bis 6 zur Vorbeugung oder Behandlung von Arthritis, 35 Diabetes und speziell von Essstörungen und Obesitas bzw. zur Herstellung entsprechender Arzneimittel.



10. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen gemäss einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass man eine Pyrrolidoncarbonsäure der Formel

5

10

worin R^1 die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung besitzt, oder ein reaktionsfähiges Derivat davon, mit einem Amin der Formel

15

$$\mathbf{H_2N}^{\mathbf{R_2}}$$
 IV

20

worin R² die eingangs erwähnte Bedeutung besitzt, oder einem reaktionsfähigen Derivat davon, umsetzt und 25 erwünschtenfalls ein allfällig erhaltenes Stereoisomerengemisch auftrennt.



Zusammenfassung

Pyrrolidoncarboxamide der Formel

 $O = \bigvee_{\substack{N \\ R_1}}^{N} \bigvee_{\substack{N \\ R_1}}^{R_2}$

worin

 $10~R^1$ Aryl, Aralkyl, Heteroaryl, Heteroaralkyl, Heterocyclyl, Heterocyclylalkyl oder Cycloalkyl; und

R² Aryl, Aralkyl, Alkyl, Cycloalkyl, Heteroaryl, Heterocyclyl, Heteroaralkyl oder Heterocyclylalkyl bedeuten;

I

Säureadditionssalze von 15 pharmazeutisch verwendbare I, pharmazeutisch Verbindungen der Formel basischen verwendbare Salze von sauren Verbindungen der Formel I mit Basen, pharmazeutisch verwendbare Ester von Hydroxy- oder Carboxygruppen enthaltenden Verbindungen der Formel I sowie Hydrate oder Solvate davon, hemmen die Interaktion des 20 Neuropeptids Y (NPY) mit einem der Neuropeptid-Rezeptor-Subtypen (NPY-Y5) und eignen sich insbesondere für die Vorbeugung und Behandlung von Arthritis, Diabetes und speziell von Essstörungen und Obesitas.

25

Sie können nach an sich bekannten Methoden hergestellt und in galenische Darreichungsformen gebracht werden.